PATENT APPLICATION



IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Interesthe Application of

Yasuhiro IZAWA et al.

Application No.: 10/690,531

Filed: October 23, 2003 Docket No.: 116944

For: FUEL REFORMING APPARATUS AND FUEL CELL SYSTEM

CLAIM FOR PRIORITY

Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

Sir:

The benefit of the filing dates of the following prior foreign applications filed in the following foreign country(ies) is hereby requested for the above-identified patent application and the priority provided in 35 U.S.C. §119 is hereby claimed:

Japanese Patent Application No. 2002-314089 Filed October 29, 2002 Japanese Patent Application No. 2003-179840 Filed June 24, 2003

In support of this claim, certified copies of said original foreign applications:

are filed herewith.

It is requested that the file of this application be marked to indicate that the requirements of 35 U.S.C. §119 have been fulfilled and that the Patent and Trademark Office kindly acknowledge receipt of these documents.

Respectfully submitted,"

James A. Oliff

Registration No. 27,075

Thomas J. Pardini Registration No. 30,411

JAO:TJP/emt

Date: November 10, 2003

OLIFF & BERRIDGE, PLC P.O. Box 19928 Alexandria, Virginia 22320 Telephone: (703) 836-6400 DEPOSIT ACCOUNT USE AUTHORIZATION

Please grant any extension necessary for entry; Charge any fee due to our Deposit Account No. 15-0461

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日

Date of Application:

2002年10月29日

出 願 番 号

Application Number:

特願2002-314089

[ST.10/C]:

[JP2002-314089]

出 願 人 Applicant(s):

トヨタ自動車株式会社

2003年 6月16日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office



【書類名】

特許願

【整理番号】

PA14F252

【提出日】

平成14年10月29日

【あて先】

特許庁長官 太田 信一郎 殿

【国際特許分類】

C01B 3/38

C01B 3/48

H01M 8/08

H01M 8/10

【発明者】

【住所又は居所】

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動車株式会社内

【氏名】

増井 孝年

【発明者】

【住所又は居所】

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動車株式会社内

【氏名】

井口 哲

【発明者】

【住所又は居所】 愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動車株式会社内

【氏名】

荻野 温

【発明者】

【住所又は居所】

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動車株式会社内

【氏名】

沼田 耕一

【発明者】

【住所又は居所】

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動車株式会社内

【氏名】

木村 憲治

【発明者】

【住所又は居所】

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動車株式会社内

【氏名】

青山 智

【発明者】

【住所又は居所】

愛知県豊田市トヨタ町1番地 トヨタ自動車株式会社内

【氏名】

飯島 昌彦

【特許出願人】

【識別番号】

000003207

【氏名又は名称】 トヨタ自動車株式会社

【代理人】

【識別番号】

110000028

【氏名又は名称】 特許業務法人

明成国際特許事務所

【代表者】

下出 隆史

【電話番号】

052-218-5061

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 133917

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書. 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 0105457

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 燃料改質装置および燃料電池システム

【特許請求の範囲】

【請求項1】 改質反応により水素を生成する燃料改質装置であって、

前記改質反応に供するための改質燃料と水とが均一に混合された状態を保つために働く混合状態安定化手段を備え、前記改質燃料と水とを、前記混合状態安定化手段によって実質的に均一に混合された予混合燃料として保持する予混合燃料 貯蔵部と、

前記改質反応を促進する改質触媒を備える改質器と、

前記改質器に対して、前記予混合燃料貯蔵部に貯蔵された前記予混合燃料を供給する予混合燃料供給部と

を備える燃料改質装置。

【請求項2】 請求項1記載の燃料改質装置であって、

前記改質燃料は、疎水性液体炭化水素である

燃料改質装置。

【請求項3】 請求項1または2記載の燃料改質装置であって、

前記混合状態安定化手段は、前記予混合燃料内に混入され、前記改質燃料と水 とを安定なエマルションにする乳化剤を備える

燃料改質装置。

【請求項4】 請求項1または2記載の燃料改質装置であって、

前記混合状態安定化手段は、前記改質燃料と水とを物理的に攪拌する攪拌部を 備える

燃料改質装置。

【請求項5】 請求項1ないし4いずれか記載の燃料改質装置であって、 前記予混合燃料供給部は、

前記改質器に連通する所定の空間である気化部と、

前記気化部に対して、前記予混合燃料が気化可能となる熱を与える加熱部と

前記気化部内に、前記予混合燃料貯蔵部に貯蔵された前記予混合燃料を噴霧

する噴霧部と

を備える燃料改質装置。

【請求項6】 請求項1ないし5いずれか記載の燃料改質装置であって、

前記改質燃料と水とのうちの一方を含み、他方は含まない独立原料を、前記予 混合燃料供給部とは独立して前記改質器に供給可能な独立原料供給部を、

さらに備える燃料改質装置。

【請求項7】 請求項6記載の燃料改質装置であって、

前記独立原料は水を含み、

該水は、前記燃料改質装置を備えるシステム内において生じた水を含有する 燃料改質装置。

【請求項8】 請求項7記載の燃料改質装置であって、

前記独立原料供給部は、

前記改質器に対して酸素含有ガスを供給する酸素含有ガス供給部と、

前記酸素含有ガス供給部が前記改質器に供給する前記酸素含有ガスに対して、前記システム内において生じた水を、水蒸気の状態で添加する加湿部と を備える

燃料改質装置。

【請求項9】 請求項8記載の燃料改質装置であって、

前記加湿部は、

前記酸素含有ガスが通過する第1の流路と、

前記システム内において生じた水が水蒸気の状態で通過する第2の流路と、

前記第1の流路と前記第2の流路との間に設けられ、水蒸気分圧の高い側から低い側へと水蒸気を透過させる水蒸気透過膜と

を備える

燃料改質装置。

【請求項10】 請求項1ないし9記載の燃料改質装置であって、

前記予混合燃料貯蔵部は、前記改質燃料中の炭素原子数に対する、前記予混合燃料中の水の分子数の比の値が、0.5以上であることを特徴とする

燃料改質装置。

【請求項11】 請求項1ないし9記載の燃料改質装置であって、

前記予混合燃料貯蔵部は、前記改質燃料中の炭素原子数に対する、前記予混合 燃料中の水の分子数の比の値が、1.0以下であることを特徴とする

燃料改質装置。

【請求項12】 電気化学反応により起電力を生じる燃料電池を備える燃料電池システムであって、

請求項1ないし11いずれか記載の燃料改質装置を備え、

前記燃料改質装置で生成した水素を、前記燃料電池における前記電気化学反応 に供する

燃料電池システム。

【請求項13】 電気化学反応により起電力を生じる燃料電池を備える燃料 電池システムであって、

請求項7記載の燃料改質装置を備えて、該燃料改質装置で生成した水素を、前 記燃料電池における前記電気化学反応に供し、

前記独立原料供給部が供給する水は、前記燃料電池システム内で生じた水を含 有する

燃料電池システム。

【請求項14】 請求項13記載の燃料電池システムであって、

前記独立原料供給部が供給する水は、前記燃料電池から排出されるアノード排 ガス中の水を含有する

燃料電池システム。

【請求項15】 請求項13記載の燃料電池システムであって、

前記独立原料供給部が供給する水は、前記燃料電池から排出されるカソード排 ガス中の水を含有する

燃料電池システム。

【請求項16】 請求項13記載の燃料電池システムであって、

前記燃料電池から排出されるアノード排ガス中に残留する水素を燃焼させる第 1の燃焼部をさらに備え、

前記独立原料供給部が供給する水は、前記第1の燃焼部で生じる水を含有する

燃料電池システム。

【請求項17】 請求項13記載の燃料電池システムであって、

水素を選択的に透過させる水素分離膜を有し、該水素分離膜によって、前記燃料改質装置から排出されるガス中の水素を分離する水素分離部と、

前記水素分離部で分離した水素を前記燃料電池に供給する水素供給部と、

前記水素分離部で水素を分離した残りのガスを燃焼させる第2の燃焼部と をさらに備え、

前記独立原料供給部が供給する水は、前記第2の燃焼部で生じる水を含有する 燃料電池システム。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

この発明は、改質反応を利用して水素を生成する燃料改質装置および、この燃料改質装置を備える燃料電池システムに関する。

[0002]

【従来の技術】

水蒸気改質反応により水素を生成する際には、改質触媒に対して、改質燃料としての炭化水素系燃料と水とを気化した状態で供給する必要がある。このとき、改質反応を良好な状態で進行するためには、炭化水素系燃料と水との供給量の比を所定の値の範囲に調節することが要求される。ここで、改質燃料として、ガソリンなどの疎水性の液体炭化水素系燃料を供給する場合には、両者の供給量を所定の値に調節することが特に困難であった。この理由は、疎水性の液体炭化水素系燃料は、水とは容易に混合されないため、配管内で所定量を混合しても、両者の分布は不均一となるため、これらを気化させる際に、気体中の濃度分布が不均一となってしまうからである。

[0003]

このような不都合を抑えるために、蒸発器に先立って攪拌部を設けることにより、燃料および水を気化させるのに先立って両者を充分に混合させるという構成が提案されている(例えば、特許文献 1 参照)。

[0004]

【特許文献1】

特開2002-12404号公報

[0005]

【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、上記のように、攪拌部を特別に設ける場合には、改質器に改質 燃料を供給するための構成が複雑化してしまうという問題が生じる。そのため、 このような改質燃料供給のための構造をより簡素化することが望まれていた。

[0006]

本発明は、上述した従来の課題を解決するためになされたものであり、より簡素な構造によって、改質反応に供する改質燃料と水との供給量の比を所定の値に 安定化させる技術を提供することを目的とする。

[0007]

【課題を解決するための手段およびその作用・効果】

上記目的を達成するために、本発明の燃料改質装置は、改質反応により水素を 生成する燃料改質装置であって、

前記改質反応に供するための改質燃料と水とが均一に混合された状態を保つために働く混合状態安定化手段を備え、前記改質燃料と水とを、前記混合状態安定 化手段によって実質的に均一に混合された予混合燃料として保持する予混合燃料 貯蔵部と、

前記改質反応を促進する改質触媒を備える改質器と、

前記改質器に対して、前記予混合燃料貯蔵部に貯蔵された前記予混合燃料を供給する予混合燃料供給部と

を備えることを要旨とする。

[0008]

このような燃料改質装置では、改質燃料と水とは、実質的に均一に混合された 状態が混合状態安定化手段によって保たれた予混合燃料として保持される。そし て、この予混合燃料は、改質反応を促進する改質触媒を備える改質器に供給され る。



以上のように構成された燃料改質装置によれば、改質燃料と水とを、実質的に均一に混合された状態で保持することで、気化に先立って改質燃料と水とを改めて混合することなく、所定の混合比となる状態で両者を容易に気化することができる。そのため、所定の混合比で両者を気化させるための構造を簡素化することができる。また、改質器に供給する改質燃料と水の比を、安定化することができる。

[0010]

本発明の燃料改質装置において、前記改質燃料は、疎水性液体炭化水素であることとしても良い。本発明を適用することで、水とは容易に混じり合わない疎水性液体炭化水素燃料を改質燃料として用いる場合であっても、改質反応に供する改質燃料と水との割合を、より安定化することができる。

[0011]

本発明の燃料改質装置において、前記混合状態安定化手段は、前記予混合燃料内に混入され、前記改質燃料と水とを安定なエマルションにする乳化剤を備えることとしても良い。乳化剤を用いることで、改質燃料と水とが均一に混じり合った状態を、容易に維持することができる。

[0012]

また、本発明の燃料改質装置において、前記混合状態安定化手段は、前記改質 燃料と水とを物理的に攪拌する攪拌部を備えることとしても良い。このような構 成とすれば、改質反応に直接関わらない成分を用いることなく、予混合燃料にお ける改質燃料と水との均一な混合状態を確保可能となる。

[0013]

本発明の燃料改質装置において、

前記予混合燃料供給部は、

前記改質器に連通する所定の空間である気化部と、

前記気化部に対して、前記予混合燃料が気化可能となる熱を与える加熱部と

前記気化部内に、前記予混合燃料貯蔵部に貯蔵された前記予混合燃料を噴霧

する噴霧部と

を備えることとしても良い。

[0014]

このような構成とすれば、予め均一に混合された予混合燃料を、上記気化部内 に噴霧することで瞬時に気化させることが可能となる。そのため、気化を行なっ ても、改質燃料と水の混合割合が所望の割合からはずれてしまうおそれがない。

[0015]

本発明の燃料改質装置において、

前記改質燃料と水とのうちの一方を含み、他方は含まない独立原料を、前記予 混合燃料供給部とは独立して前記改質器に供給可能な独立原料供給部を、

さらに備えることとしても良い。

[0016]

このような構成とすれば、改質器に供給する改質燃料と水との混合比を、予混合燃料における混合比とは異なる値に調節することが可能となる。これにより、改質器内での改質燃料と水との混合割合を、改質反応の効率がより高くなるように制御することが可能となる。前記独立原料が改質燃料を含む場合には、装置の起動時や改質器の温度低下時などに、供給する改質燃料の量や割合を増加させることで、改質触媒の温度を上昇させることができる。前記独立原料が水を含む場合には、改質器の温度上昇時などに水をさらに加えることで、改質触媒の温度を低下させることができる。

[0017]

本実施例の燃料改質装置において、

前記独立原料は水を含み、

該水は、前記燃料改質装置を備えるシステム内において生じた水を含有することとしても良い。

[0018]

これによって、改質器に供給する水を用意するために、予混合燃料とは別に設ける水タンクの容量を減縮あるいは水タンク自体を削減できる。別途水タンクを 備えずに、必要な水をシステム生成水により賄う場合には、低温時に水タンク内 の水が凍結して改質反応に支障を来たすおそれがない。低温時にも、予混合燃料 を改質器へ供給することで、速やかに改質反応を開始することが可能となる。

[0019]

上記した本発明の燃料改質装置において、

前記独立原料供給部は、

前記改質器に対して酸素含有ガスを供給する酸素含有ガス供給部と、

前記酸素含有ガス供給部が前記改質器に供給する前記酸素含有ガスに対して 前記システム内において生じた水を、水蒸気の状態で添加する加湿部と を備えることとしても良い。

[0020]

このような構成とすれば、予混合燃料の他にさらに改質器に供給する水を、酸素含有ガスに対して水蒸気の状態で供給するため、上記改質器に供給する水を気化させるために、さらに熱エネルギを加える必要がなく、エネルギ効率を向上させることができる。また、さらに加える水を水蒸気の状態で改質器に供給するため、予混合燃料と水との混合の動作を気体同士で行なうことができ、所望の割合に混合することが容易となる。

[0021]

本発明の燃料改質装置において、

前記予混合燃料貯蔵部は、前記改質燃料中の炭素原子数に対する、前記予混合燃料中の水の分子数の比の値が、0.5以上であることとしても良い。このような割合とすることで、さらに水を加えることなく予混合燃料を改質器に供給した場合にも、改質器内で煤形成などの不都合が生じるのを抑えることができる。

[0022]

また、本発明の燃料改質装置において、

前記予混合燃料貯蔵部は、前記改質燃料中の炭素原子数に対する、前記予混合燃料中の水の分子数の比の値が、1.0以下であることとしても良い。このような割合とすることで、改質反応における効率を充分に確保しつつ、予混合燃料中の改質燃料量を充分に確保することができる。

[0023]

本発明は、上記以外の種々の形態で実現可能であり、例えば、燃料電池システムや、改質器への改質燃料の供給方法などの形態で実現することが可能である。

[0024]

【発明の実施の形態】

次に、本発明の実施の形態を実施例に基づいて以下の順序で説明する。

- A. 装置の全体構成:
- B. 燃料電池システム10における動作:
- C. 効果:
- D. 変形例:

[0025]

A. 装置の全体構成:

図1は、本発明の好適な一実施例である燃料電池システム10の概要を表わす 説明図である。この燃料電池システム10は、車両に搭載されて、車両の駆動用 電源として用いられている。燃料電池システム10は、燃料電池36と、この燃料電池36に供給する水素を生成するための燃料改質装置12とを備えている。 ここで、燃料改質装置12は、予混合燃料タンク20、気化部22、第1加熱部 24(EHC1)、改質器26、熱交換器28、シフト部30、水素分離部32 を備えている。

[0026]

予混合燃料タンク20は、ガソリンと水とを所定の割合で混合した予混合燃料を貯蔵するタンクである。本実施例では、ガソリン中の炭素原子の数に対する水分子の数の比(以下、S/Cという)が、S/C=0.5となるように、ガソリンと水とを混合した予混合燃料を用いている。ここで、上記予混合燃料は、ガソリンと水とに乳化剤(界面活性剤)をさらに混合して、エマルション(乳濁液)化したものとなっている。本実施例の燃料電池システム10を搭載する車両では、このような界面活性剤を混合してエマルション化した予混合燃料を、予混合燃料タンク20に供給することによって、燃料の補給を行なう。

[0027]

なお、上記予混合燃料におけるS/Cの値は、後述するように、予混合燃料を

そのまま改質器26に供給した場合にも、支障なく(煤形成などの不都合を生じることなく)改質反応を進行可能となる値として定められる。改質燃料としてガソリンを用いる場合には、このようなS/Cの値は、本実施例のように0.5以上とすることが望ましい。ガソリンと水とを混合するために用いる乳化剤は、両者を安定してエマルション化することができれば良い。例えば、ポリオキシエチレンアルキレンアルキルエーテルやその誘導体、あるいは、ポリオキシエチレンラウリルエーテルなどを用いることができる。特に、酸素、炭素、水素のみを構成元素とする乳化剤を用いるならば、改質触媒の被毒などの不都合が生じるのを防止することができて望ましい。触媒被毒を起こす程度が許容できる範囲であれば、硫黄や窒素などの他の成分をさらに含有する乳化剤を用いることとしても良い。

[0028]

予混合燃料タンク20に貯蔵された予混合燃料は、ポンプ50によって所定の 流路内に汲み出される。そして、調圧弁51によって流路中の予混合燃料の圧力 が所定値に調節されて、流路端部に設けられたノズル52から、気化部22内に 予混合燃料が噴霧される。ノズル52は、電磁弁を備えており、気化部22内に 噴霧される予混合燃料量は、上記電磁弁の開弁時間によって制御される。気化部 22は、第1加熱部24や、改質器26で生じる熱や、熱交換器28を経由した 高温の加湿空気によって加熱される空間である。このような高温の気化部22内 に予混合燃料が噴霧されると、噴霧された予混合燃料は、上記高温の加湿空気な どから熱を与えられて瞬時に気化し、加湿空気と混合する。この高温の加湿空気 については、後に詳しく説明する。

[0029]

第1加熱部24はヒータであり、上記気化部22の他、改質器26を昇温させることができる。

[0030]

改質器26は、内部に改質触媒を備えており、気化した予混合燃料および加湿空気が供給されると、改質反応を進行して水素を生成する。改質器26では、水蒸気改質反応と共に、上記加湿空気中の酸素を用いて部分酸化反応を進行し、こ

の部分酸化反応によって生じた熱を利用して、水蒸気改質反応を行なう。このような反応を促進する改質触媒として、改質器26は、白金、ルテニウム、ロジウム、パラジウム、イリジウム等の貴金属を含有する貴金属触媒を備えている。なお、改質器26には、改質器26の内部温度(Trfm)を検出するための温度センサ54が設けられている。

[0031]

改質器26における改質反応で生成された水素リッチな改質ガスは、熱交換器28で降温された後、シフト部30に供給される。シフト部30内で進行するシフト反応の反応温度は、改質器26における改質反応の反応温度よりも低いため、このように、熱交換器28を用いて改質ガスを降温させる。すなわち、600~100℃程度で運転される改質器26からの改質ガスを、200~600℃程度で運転されるシフト部30に供給するために、改質ガスを200~600℃程度まで冷却する。熱交換器28では、改質ガスと熱交換してこれを降温させるために、後述する加湿モジュール38から供給される加湿空気を用いている。シフト部30は、水と一酸化炭素とから水素と二酸化炭素とを生成するシフト反応を促進するシフト触媒を備えており、シフト反応を進行することによって、改質ガス中の一酸化炭素濃度を低減する。シフト触媒としては、例えば、銅系触媒(Cu/Zn触媒など)や、白金を備える貴金属系触媒を用いることができる。

[0032]

シフト部30において一酸化炭素濃度が低減された改質ガスは、水素分離部32において水素が分離される。水素分離部32は、水素分離膜31によって隔てられた改質ガス部32aと抽出部32bとを備えている。水素分離膜31は、水素を選択的に透過させる性質を有しており、パラジウムや、パラジウム合金によって形成される。シフト部30で一酸化炭素濃度が低減されて水素分離部32に供給された改質ガスは、改質ガス部32aに導入され、ここで、改質ガス中の水素は、水素分離膜31を抽出部32b側に透過する。抽出部32bには、後述するように、燃料電池36から排出されるカソード排ガスが供給される。カソード排ガスのように水素を含有しないガスを抽出部32bに供給することで、改質ガス部32a側と抽出部32b側との水素濃度差を常に大きく保つことができ、こ

れによって、効率よく水素の抽出を行なうことができる。

[0033]

なお、通常はカソード排ガス中には酸素が残留している。そのため、このようなカソード排ガスを抽出部32bに供給すると、カソード排ガス中の酸素は、水素分離膜31を透過した水素と反応する。すなわち、水素分離部32を構成するパラジウム等が触媒として働いて、水素分離部32上で燃焼反応が起こる。このように、水素の抽出にカソード排ガスを用いることで、若干量の水素が消費されるが、上記燃焼反応による水素の消費量(燃焼損失水素量)は、通常は1%程度という小さな値である。水素抽出の目的で抽出部32bに供給するために、他の不活性ガスを備える構成としても良いが、上記のようにカソード排ガスを用いることで、燃焼損失水素量を許容できる範囲に抑えつつ、システムの複雑化を抑えることができる。

[0034]

改質ガスから水素分離部32によって抽出された水素は、上記カソード排ガス中に混合されて、実質的に一酸化炭素を含有しない燃料ガスとなり、燃料電池36のアノード側に導かれ、電気化学反応に供される。ここで、水素分離部32と燃料電池36とを接続する流路には熱交換器34が設けられており、熱交換器34は、燃料電池36に供給するのに先立って、燃料電池36の運転温度に近づくように燃料ガスを降温させる。

[0035]

一方、燃料電池36のカソード側における電池反応に関わる酸化ガスとしては、空気が用いられる。酸化ガスとして用いられる空気は、フィルタ67を介して外部から酸化ガス供給路70内に取り込まれ、酸化ガス供給路70に設けられたブロワ64によって燃料電池36に供給される。燃料電池36に供給する酸化ガス量は、上記ブロワ64によって調節される。

[0036]

燃料電池36は、固体高分子電解質型の燃料電池であり、構成単位である単セルを複数積層したスタック構造を有している。各々の単セルのアノード側に水素を含有する燃料ガスを供給し、カソード側に酸素を含有する酸化ガスを供給する

ことで、電気化学反応が進行し、起電力を生じる。以下に、燃料電池36で進行する電気化学反応を表わす式を示す。

$$H_2 \rightarrow 2 H^+ + 2 e^- \qquad \cdots (1)$$
 $2 H^+ + 2 e^- + (1/2) O_2 \rightarrow H_2 O \qquad \cdots (2)$
 $H_2 + (1/2) O_2 \rightarrow H_2 O \qquad \cdots (3)$
[0038]

(1)式はアノード側における反応を示し、(2)式はカソード側における反応を示し、(3)式は燃料電池全体で行なわれる反応を示す。燃料電池36で生じた電力は、燃料電池システム10を搭載する車両の駆動モータ60に供給される。

[0039]

電池反応に用いられた残りのカソード排ガスは、カソード排ガス路72を介して加湿モジュール38に供給され、既述した気化部22に供給する空気を加湿するために用いられる。すなわち、燃料電池36で電気化学反応が進行する際には、上記(2)式に示したようにカソード側では水が生じ、カソード排ガスは多くの水蒸気を含有するため、この水を用いて、気化部22に供給する空気の加湿を行なう。

[0040]

加湿モジュール38は、水蒸気透過膜39によって隔てられた加湿部38aとカソード排ガス部38bとを備えている。水蒸気透過膜39は、水蒸気透過性を有する膜であり、例えば中空子膜とすることができる。カソード排ガス路72に導かれたカソード排ガスは、上記カソード排ガス部38bに導入される。また、加湿部38aへは、既述した酸化ガス供給路70から分岐して設けられた空気流路71内に取り込まれた空気が、空気流路71に設けられたブロワ62によって導入される。カソード排ガスは、空気に比べて多くの水蒸気を含有するため、この水蒸気分圧差に応じて、カソード排ガス側から空気側へと、水蒸気透過膜39を水蒸気が透過する。

[0041]

加温モジュール38で水蒸気を加えられた加湿空気は、既述した熱交換器28 を経由して、ここで改質ガスと熱交換を行なうことで昇温し、気化部22に供給 されて、予混合燃料に混合される。そのため、加湿モジュール38で空気に加え られた水蒸気は、予混合燃料中に含まれる水と共に、既述した水蒸気改質反応お よびシフト反応で用いられられる。加湿モジュール38における加湿量は、燃料 電池36から排出されるカソード排ガス中の水蒸気量や、加湿モジュール38に おける温度や、水蒸気透過膜39を間に挟んで流れる各ガスの圧力等によって定 まる。本実施例の燃料電池システム10では、改質器26におけるS/Cの値が およそ1.0となるように、燃料電池36が定常運転を行なう時の加湿モジュー ル38における加湿量が設定されている。加湿空気によって予混合燃料に加えら れる水蒸気の量を多くして、改質器26における改質反応効率のさらなる向上を 図ることとしても良い。改質燃料としてガソリンを用い、水蒸気改質反応と部分 酸化反応とを併用する場合には、改質器におけるS/Cの値が2.0程度のとき に、改質反応の効率が最も高くなるといわれている。なお、加湿空気として気化 部22に供給される空気量は、ガソリン中の炭素原子の数に対する酸素分子の数 の比(以下、〇/Cという)の値が略0.8となるように、ブロワ62の駆動量 によって調節している。

[0042]

加湿モジュール38において空気を加湿するために用いた後のカソード排ガスの一部は、カソード排ガス路73を介して水素分離部32の抽出部32bに導かれ、既述したように、改質ガスから水素を抽出するために用いられる。カソード排ガス路73には、水素分離部32の抽出部32bに供給するカソード排ガス量を調節するための流量調節弁47が設けられている。本実施例では、水素分離部32の抽出部32bに導くカソード排ガス量が、カソード排ガス総量の約10%となるように制御している。

[0043]

水素分離部32において改質ガスから水素を抽出した残りのガス(抽出排ガス)は、改質ガス部32aから抽出排ガス路75を介して浄化部40に供給される。この抽出排ガスは、水素分離部32で抽出されなかった残りの水素や、改質器

2.6において水素生成に至らなかった残余の炭化水素や、一酸化炭素等を含有しており、浄化部40は、上記各成分を酸化させるための装置である。なお、水素分離部32の改質ガス部32aには、内部の圧力を検出するための圧力センサ33が設けられており、抽出排ガス路75には、調圧弁48が設けられている。

[0044]

浄化部40は、吸着剤41と、第2加熱部42(EHC2)と、酸化触媒43 と、酸化触媒43の温度を検出するための温度センサ45とを備えている。吸着 剤41は、燃料電池システム10の起動時のように酸化触媒43の温度が低いと きに抽出ガス中の上記各成分を吸着し、温度が上昇したときにこれら各成分を脱 離する性質を有している。吸着剤41としては、例えばゼオライト系の吸着剤を 用いることができる。浄化部40の内部温度が充分に高いときには、吸着剤41 から脱離したものを含む上記各成分は、酸化触媒43によって酸化される。第2 加熱部42はヒータであり、酸化触媒43および吸着剤41を加熱するために用 いられる。

[0045]

また、浄化部40には、既述したカソード排ガス路73から分岐するカソード 排ガス分岐路74が接続する。このように、浄化部40にはカソード排ガスが供 給可能であって、上記酸化触媒43では、カソード排ガス中に残留する酸素を用 いて、上記した酸化反応が行なわれる。カソード排ガス分岐路74には、浄化部 40に供給するカソード排ガス量を調節するための流量調節弁46が設けられて いる。酸化触媒43における酸化反応で生じた酸化排ガスは、酸化排ガス路76 を介して外部に廃棄される。なお、浄化部40における酸化反応で要する酸素を 供給するために、上記のようにカソード排ガスを用いる代わりに、外部から取り 込んだ空気を用いることとしても良い。

[0046]

燃料電池システム10には、冷却水流路78がさらに設けられている。冷却水流路78は、熱交換器34と、駆動モータ60と、ブロワ62,64が備える各モータとを経由して設けられており、内部を流れる冷却水によってこれらを冷却する。さらに、冷却水流路78は、ラジエータ68を経由するように設けられて

おり、ここで冷却水が冷却される。冷却水流路78にはポンプ66が設けられており、このポンプ66を駆動することで、上記各部と熱交換しながら、冷却水流路78内を冷却水が流れる。

[0047]

さらに、燃料電池システム10は、図示しない制御部を備えている。この制御部は、マイクロコンピュータを中心とした論理回路として構成され、CPUやROMやRAM、あるいは、各種信号を入出力する入出力ポートを備える。そして、燃料電池システム10を搭載する車両の運転状態や負荷要求に関する情報を取得して、燃料電池システム10を構成する各部に駆動信号を出力し、燃料電池システム10全体の運転状態を制御する。

[0048]

また、燃料電池システム1のを搭載する車両は、燃料電池36とは異なる電源として、2次電池をさらに備えている(図示せず)。この2次電池は、車両および燃料電池システム10の起動時であって、燃料電池システム10の暖機が終了するまでの間、駆動モータ60に電力を供給する駆動用電源として働く。本実施例の車両では、車両のブレーキが踏まれたときには、駆動モータ60が発電機として働く回生運転が行なわれ、このような回生運転によって駆動モータ60で生じる電力によって2次電池が充電される。また、燃料電池36により上記2次電池を充電可能としても良い。あるいは、暖機終了後の定常運転時に駆動モータ60における負荷要求が大きくなるときには、燃料電池36に加えて2次電池が駆動モータ60に電力を供給することとしても良い。

[0049]

B. 燃料電池システム10における動作:

図2は、燃料電池システム10が起動されたときに、既述した制御部で実行される起動時処理ルーチンを表わすフローチャートである。本ルーチンが実行されると、まず、第1加熱部24および第2加熱部42による加熱を開始する(ステップS100, S110)。これにより、気化部22と改質器26、および酸化触媒43が昇温を始める。

[0050]

次に、改質器26に設けた温度センサ54の検出信号を取得して、改質器26の内部温度Trfmと、予め定めた第1の基準温度Tref1とを比較する(ステップS120)。ここで、第1の基準温度Tref1とは、改質触媒の温度が、予混合燃料を用いて酸化反応(燃焼反応)を行なうことができる程度に昇温したかどうかを判断するために設定した温度であり、本実施例では350℃に設定している。なお、改質器26が上記第1の基準温度Tref1に達したときには、気化部22の内部温度は、ここに噴霧された予混合燃料が速やかに気化可能となる温度に、昇温している状態となる。

[0051]

第1加熱部24によって改質器26が加熱されてステップS120においてT rfm が第1の基準温度Tref1を上回ったと判断されると、ブロワ62を駆動して 気化部22に対して空気の供給を開始すると共に(ステップS130)、ポンプ 50、調圧弁51、ノズル52を駆動して気化部22に対して予混合燃料の供給 を開始する(ステップS140)。空気および予混合燃料が供給されることで、 改質器26では酸化反応が開始される。ここで、供給される予混合燃料量は、暖 機開始時の供給量として予め定められている。また、供給される空気量は、予混 合燃料の供給量に対する割合が、酸化触媒において酸化反応を開始するのに適し た割合(着火に適した割合)となるように設定されている。このような起動時に は、予混合燃料中のガソリンの酸化反応が活発に行なわれ、改質触媒は、第1加 熱部24からの熱に加えて、酸化反応で生じる熱によっても加熱されるようにな る。また、改質器26で酸化反応が開始されて、熱交換器28に高温のガスが供 給されることで、気化部22に供給される空気が加熱され、この空気によって気 化部22にさらに熱が供給されるようになる。なお、このような暖機開始時には 、燃料電池36において発電は開始されておらず、加湿モジュール38に対して カソード排ガスが供給されていないため、気化部22に供給される空気の加湿は 行なわれない。

[0052]

次に、改質器26に設けた温度センサ54の検出信号を再び取得して、改質器26の内部温度Trfmと、予め定めた第2の基準温度Tref2とを比較する(ステ

ップS150)。ここで、第2の基準温度Tref2とは、改質触媒の温度が、改質 反応を行なうことができる程度に昇温したかどうかを判断するために設定した温 度であり、本実施例では500℃に設定している。

[00.53]

ステップS150においてTrfmが第2の基準温度Tref2を上回ったと判断されると、第1加熱部24による加熱を停止する(ステップS160)。改質器26の内部温度Trfmが第2の基準温度tref2に達して、改質触媒温度が充分に上昇した状態になると、第1加熱部24による加熱を行なわなくても、改質器26で進行する酸化反応によって、改質触媒の温度を充分に維持可能となる。また、この改質触媒から気化部22に伝わる熱と、熱交換器28を経由して気化部22に供給される空気とによって、気化部22に噴霧された予混合燃料は、充分に気化可能となる。

[0054]

また、ブロワ64を駆動して燃料電池36に酸化ガスの供給を開始すると共に (ステップS170)、負荷要求に応じた制御を開始する(ステップS180) 。酸化ガスの供給を開始すると、加湿モジュール38を経由して、水素分離部3 2の抽出部32bに対してカソード排ガスが供給されるようになる。水素分離部 32の抽出部32bにカソード排ガスが供給されることで、燃料電池36のアノ ード側に対する燃料ガス供給が、より積極的に行なわれるようになる。そして、 燃料ガスと共に酸化ガスが供給されることで、燃料電池36において電気化学反 応が進行するようになる。燃料電池36で電気化学反応が進行することで、カソ ード排ガス中に含まれる水蒸気量が増加し、加湿モジュール38において、気化 部22に供給される空気の加湿が行なわれるようになる。なお、既述したように 、水素分離部32の抽出部32bでは、水素分離膜31を構成する貴金属を触媒 として、カソード排ガス中の酸素を用いて、抽出された水素の燃焼反応が起こる 。燃料電池36に酸化ガスの供給を開始した直後は、燃料電池36で進行する電 気化学反応の量が少なく、カソード排ガス中に残留する酸素量が特に多い状態と なるため、水素分離膜31上では、水素の燃焼反応がより活発に起こる。これに より、水素分離膜31の温度が上昇して水素分離部32の暖機が促進されて、水 素分離部32における水素の抽出効率が速やかに向上する。

[0055]

ステップS180において負荷要求に応じた制御が開始されると、燃料電池36の暖機状態に応じて、負荷要求に応じた電力をできるだけ燃料電池36によって発電するように制御が行なわれる。車両が起動された後に燃料電池36の暖機が終了するまでの間は、燃料電池36から所望の電力を得ることができないおそれがあり、既述したように2次電池によって駆動モータ60等の負荷に対して電力が供給されている。そのため、ステップS170で酸化ガスの供給が開始されて燃料電池36で発電が行なわれるようになると、所望の電力をできるだけ燃料電池36から供給できるように、負荷要求に応じて、燃料電池36に供給される燃料ガス量および酸化ガス量が制御されるようになる。具体的には、負荷要求および暖機状態に応じた水素が生成可能となるように、気化部22に供給する予混合燃料量が、バルブ52によって調節される。また、気化部22に供給される空気量が予混合燃料量に応じた量となるように、ブロワ62の駆動量が調節されることで、改質反応で要する熱が部分酸化反応によって発生する。

[0056]

次に、温度センサ45の検出信号を取得して、酸化触媒43の温度Tbrnと、 予め定めた第3の基準温度Tref3とを比較する(ステップS190)。ここで、 第3の基準温度Tref3とは、酸化触媒43の温度が、酸化反応を行なうことがで きる程度に昇温したかどうかを判断するために設定した温度であり、本実施例で は350℃に設定している。

[0057]

ステップS190においてTbrnが第3の基準温度Tref3を上回ったと判断されると、第2加熱部42による加熱を停止すると共に、流量調節弁46を開状態として、浄化部40へのカソード排ガスの供給を開始する(ステップS200)。酸化触媒43が充分に昇温した状態で、酸素を含有するカソード排ガスの供給を開始することで、酸化触媒43では、抽出排ガス中の各成分の酸化が行なわれるようになる。なお、酸化触媒43を含む浄化部40の内部温度が低い間は、浄化部40に供給される抽出排ガス中の各成分は、既述したように吸着剤41に吸

着されている。ステップS190においてTbrnがTref3を上回ったと判断される程度に浄化部40の内部温度が上昇すると、吸着剤41から上記各成分が脱離して、酸化触媒43上で酸化される。

[0058]

その後、圧力センサ33の検出信号を取得して、水素分離部32の改質ガス部32a内の圧力Prfgと、予め定めた所定の基準圧力Prefとを比較して、圧力Prfgと基準圧力Prefとが等しくなるように調圧弁48を制御して(ステップS210)、本ルーチンを終了する。ここで、所定の基準圧力Prefとは、改質ガス部32aの内部圧力と、抽出部32bの内部圧力との差が充分に大きくなって、水素分離部32における水素抽出効率が充分に高くなる値として定めたものであり、本実施例では300kPaに設定している。本ルーチンを実行することで、燃料電池システム10の暖機運転は終了する。

[0.059]

C. 効果:

以上のように構成された本実施例の燃料電池システム10によれば、改質燃料であるガソリンを、所定の割合で水と混合した予混合燃料として保持するため、所定の混合比でガソリンと水とを容易に気化させることが可能となり、所定の混合比でガソリンと水とを気化させるための構造を簡素化することができる。また、改質器26に供給するガソリンと水の比を、安定化することができる。すなわち、ガソリンと水とが所定の割合で充分に混合された状態で気化されるため、気化の際にガソリンと水との混合割合が所望の割合と異なるのを防止することができる。特に、本実施例では、界面活性剤(乳化剤)を用いてガソリンと水とをエマルション化しているため、ガソリンのような疎水性液体炭化水素を改質燃料とする場合であっても、改質燃料と水との混合状態をより安定化させて保持することが可能であり、混合比を安定化する効果を顕著に得ることができる。

[0060]

また、本実施例では、界面活性剤を用いてエマルション化した予混合燃料を、 高温の気化部22に噴霧するため、所定の混合比の予混合燃料を瞬時に気化させ ることができる。そのため、気化の動作によってS/Cの値が望ましくない値と なってしまうことがない。このように、改質器26に供給するガソリンと水との 混合比(改質器26におけるS/C比)を安定化する効果を、より高めることが できる。

[0061]

さらに、改質器26に対してさらに空気を加える際には、気化部22において 予混合燃料と空気を混合する際に気体同士を混合することとなるため、容易に所 望の混合比とすることができる。また、気化部22および改質器26を加熱する 第1加熱部24を備えるため、燃料電池システム10の起動時には、昇温した気 化部22に予混合燃料を噴霧して改質器26に供給することで、速やかに酸化反 応および改質反応を開始することができる。そのため、所定の熱源を用いて液体 の改質燃料や水を気化させる場合に比べて、起動時における反応開始までの時間 を大きく削減することができる。

[0062]

本実施例は、予混合燃料における混合割合をS/C=0.5としたので、水蒸気を追加することなく改質器26に予混合燃料が供給された場合にも、改質器26内で煤が生じてしまうことを実質的に防止することができる。そのため、煤が改質触媒に付着することに起因して、改質反応の活性が低下したり改質触媒が劣化するおそれがなく、燃料改質装置12の耐久性を向上させることができる。また、予混合燃料におけるS/Cの値を、上記のように改質反応に支障を来たさない範囲とすると共に、その範囲内でより低く抑えることで、起動時に改質器26内で進行する酸化反応の効率を向上させて、暖機時の効率を向上させることができる。

[0063]

さらに、本実施例では、改質器 2 6 に対して、予混合燃料とは独立して水を供給することが可能となっている。そのため、予混合燃料にさらに水を加えることで、改質反応を行なうときの S / C の値を最適値により近づけて、改質効率を向上させることができる。このとき、予混合燃料にさらに水を加えるために、加湿モジュール 3 8 を用いている。そのため、水を水蒸気の状態で供給することができ、予混合燃料にさらに加える水を気化させるための特別な構成を設ける必要が

ない。また、水を気化させるためにさらに熱エネルギを消費する必要がない。

[0064]

また、上記のように、さらに水を追加しなくても支障なく改質反応が進行するようにS/Cを設定した予混合燃料を保持し、適宜水蒸気を補いつつ改質反応を進行することで、負荷変動時にも常に改質反応を良好な状態に保つことが可能となる。例えば、負荷要求が急激に大きくなって、これに見合った水蒸気の量を直ちに追加することができなくても、予混合燃料として所定量の水を確保しているため、水不足によって改質反応で不都合が生じてしまうことがない。

[0065]

特に本実施例では、予混合燃料にさらに加える水として、燃料電池36における電気化学反応で生じた生成水を利用している。そのため、予混合燃料にさらに加える水を用意するために、水タンクを別途備える必要がない。このことは、本実施例の車両のように、燃料等を搭載するためのスペースに制約がある移動体に、燃料電池システムを搭載する場合には、特に有利である。水タンクを不要とすることで、予混合燃料タンクをより大きくして、車両などの移動体における航続距離をより伸ばすことが可能となる。なお、予混合燃料にさらに加える水の量が、電気化学反応に伴って生じる生成水だけでは不足する場合には、水を予め貯蔵しておくための水タンクを備えることとしても良い。この場合にも、生成水を利用することにより、水タンクの大きさを削減する効果が得られる。

[0066]

さらに、本実施例では、水タンクを持たないために、低温時に、水タンク内の水が凍結してしまうおそれがない。改質反応に供する水を水タンク内に保持する場合には、タンク内の水が凍結してしまうと、この水が溶けるのを待たないと水蒸気改質反応を行なうことができないが、本実施例では、水に比べて凝固点のはるかに低い予混合燃料を用いて、直ちに改質反応を開始することができる。なお、既述したように、電気化学反応における生成水を利用する他に、さらに水タンクを備えることとしても良いが、水タンク内の水が凍結したとしても、予混合燃料を備えることにより改質反応を直ちに開始することができる。

[0067]

D. 変形例:

なお、この発明は上記の実施例や実施形態に限られるものではなく、その要旨 を逸脱しない範囲において種々の態様において実施することが可能であり、例え ば次のような変形も可能である。

[0068]

D1. 変形例1:

上記実施例の燃料改質装置12を備える燃料電池システムの構成を、実施例とは異なる構成としても良い。例えば、シフト部30を設けることなく、改質器26で生成した改質ガスを、そのまま水素分離部32に供給することとしても良い。あるいは、シフト部30と水素分離部32との間に、一酸化炭素を選択的に酸化するCO選択酸化触媒を備えたCO選択酸化部を設け、一酸化炭素濃度をさらに低減させた改質ガスを、水素分離部32に供給することとしても良い。また、水素分離部32を設けずに、シフト部やCO低減部で一酸化炭素濃度を低減した改質ガスを、そのまま燃料電池36に供給することとしても良い。

[0069]

また、上記実施例では、シフト反応で要する水蒸気は、改質反応で要する水蒸気と共に気化部22を介して供給することにより、シフト反応に供する水蒸気を供給するための構成を簡素化しているが、異なる構成としても良い。すなわち、シフト反応に供する水蒸気を、改質器よりも下流側で別途添加することとしても良い。

[0070]

D 2. 変形例 2:

実施例では、予混合燃料タンク20に貯蔵する予混合燃料におけるガソリンと水との混合割合をS/C=0.5としたが、異なる混合割合としても良い。しかしながら、起動時に予混合燃料を酸化させることによって暖機を行なう場合には、予混合燃料中の水の混合量を増やすほど、暖機の効率が低下する。また、予混合燃料中の水の混合量を増やすほど、搭載可能な改質燃料が減少するため、車両の航続距離が減少してしまう。そのため、これらを考慮して、予混合燃料においては、S/C=1.0以下とすることが望ましい。

[0071]

D3. 変形例3:

上記実施例では、改質器26において、水蒸気改質反応と共に部分酸化反応を行なうこととしたが、水蒸気改質反応のみを行なうことととしても良い。この場合には、水蒸気改質反応に要する熱を供給するための熱源を別途設けることとすればよい。例えば、アノード排ガス中に残留する水素を燃焼させて、この燃焼反応で生じる熱を用いることが可能である。このように水蒸気改質反応のみを行なう場合には、カソード排ガス等の酸素含有ガスを改質器に供給する必要はない。そのため、このような場合には、所望量の水を、予混合燃料と同様にノズルを用いて気化部22に噴霧して、瞬時に気化させると共に、予混合燃料とさらに混合することとすればよい。

[0072]

D4. 変形例4:

実施例では、予混合燃料に混合された改質燃料としてガソリンを用いたが、異なる改質燃料を用いることとしても良い。所定の範囲の比で改質燃料と水とを混合した予混合燃料を貯蔵して保持することで、同様の効果を得ることができる。特に、ガソリンと同様に疎水性の液体炭化水素を改質燃料として用いる場合には、改質燃料と水との混合比を安定化する効果を、顕著に得ることができる。用いる改質燃料に応じて、支障なく改質反応を進行するために必要な最少量や、起動時の効率などを考慮して、適宜、予混合燃料におけるS/Cの値を設定すればよい。

[0073]

D 5. 変形例 5:

実施例では、改質器 2 6 に対して、予混合燃料の他に水蒸気を別途供給可能としたが、水を含有しない改質燃料を、予混合燃料とは独立して供給可能としても良い。このような構成とすれば、起動時や温度低下時に、改質器に供給する改質燃料の割合を増やして、より速く触媒を昇温させることができる。

[0074]

このように、改質燃料と水とのうちの一方を含み、他方を含まない独立原料を

、予混合燃料とは独立して改質器に供給する独立原料供給部を設けることで、予 混合燃料タンクに貯蔵される予混合燃料とは異なる比で、改質燃料と水とを改質 器に供給することが可能となる。特に、水(水蒸気)を独立して供給可能な場合 には、改質触媒の温度が望ましくない程度に上昇する場合に、水の供給量を増や して触媒温度を下げることが可能となる。また、改質燃料を独立して供給可能な 場合には、改質燃料の酸化反応をより多く行なわせて触媒温度を上昇させること が可能となる。このように、供給する上記独立原料量を制御することで、触媒温 度の制御が可能となる。

[0075]

D 6. 変形例 6:

実施例では、カソード排ガス中の水蒸気を用いて、改質器2.6に供給する空気 (部分酸化反応用エア)の加湿を行なったが、同様の加湿モジュールにおいて、 他の水蒸気を用いて加湿を行なうこととしても良い。例えば、アノード排ガス中 の水蒸気を用いることができる。

[0076]

あるいは、アノード排ガス中に残留する水素を燃焼させる燃焼部をさらに設け、この燃焼部における燃焼反応に伴って生じる水蒸気を用いても良い。また、水素分離部32から排出される抽出排ガス中に残留する未反応改質燃料やCOを、酸化触媒43で燃焼させることで生じる水蒸気を、用いることもできる。さらに、これらの各部から排出される水蒸気を、2つ以上組み合わせて、加湿を行なうこととしても良い。このような場合には、含有する水蒸気量がより少ないガスを用いる加湿モジュールから順番に空気の流路に接続することとすれば、加湿の効率を確保することができる。また、燃料電池システムを備える装置が有する他の部位において生じる水蒸気を用いることとしても良い。

[0077]

いずれの場合にも、改質反応に供する水を、加湿モジュールを用いて供給することにより、加熱により水を気化させる装置が不要となり、システムの構成を簡素化できる。また、水を気化させるために特別にエネルギを消費することがないため、装置全体のエネルギ効率を向上させることができる。また、上記のように

燃焼反応で生じる水蒸気を用いることにより、燃焼ガスが有する顕熱を利用可能となる。すなわち、加湿モジュール38で空気を加湿する際に、燃焼ガスと空気の間で熱交換が行なわれるため、加湿空気をより高温にすることができる。そのため、負荷要求が急激に増大し、改質反応量が急激に大きくなっても、燃焼ガスの熱を用いて改質触媒の温度を維持することが可能となる。

[0078]

D7. 変形例7:

実施例では、改質燃料と水とが混合された予混合燃料の混合状態を安定して保っために、乳化剤を用いたが、乳化剤とは異なる混合状態安定化手段を用いて、予混合燃料タンク内で、改質燃料と水とが実質的に均一に混合された状態を維持することとしても良い。例えば、予混合燃料タンク内に、改質燃料と水とを物理的に混合するための攪拌部を設けることとしても良い。このように予混合燃料を混合し続けることによっても、均一に混合された予混合燃料をタンク中に保持することが可能となる。あるいは、予混合燃料タンクに超音波発振器を設け、超音波エネルギを用いて混合状態を安定化させることとしても良い。実質的に均一な状態で予混合燃料を保持可能であればよい。このように、予混合燃料タンク内に所定の混合状態安定化手段を設ける場合には、タンクや蒸発器とは独立して別途撹拌装置などを設ける場合に比べて、装置全体をコンパクトにすることができる

【図面の簡単な説明】

【図1】

本発明の好適な一実施例である燃料電池システム10の概要を表わす説明図である。

【図2】

起動時処理ルーチンを表わすフローチャートである。

【符号の説明】

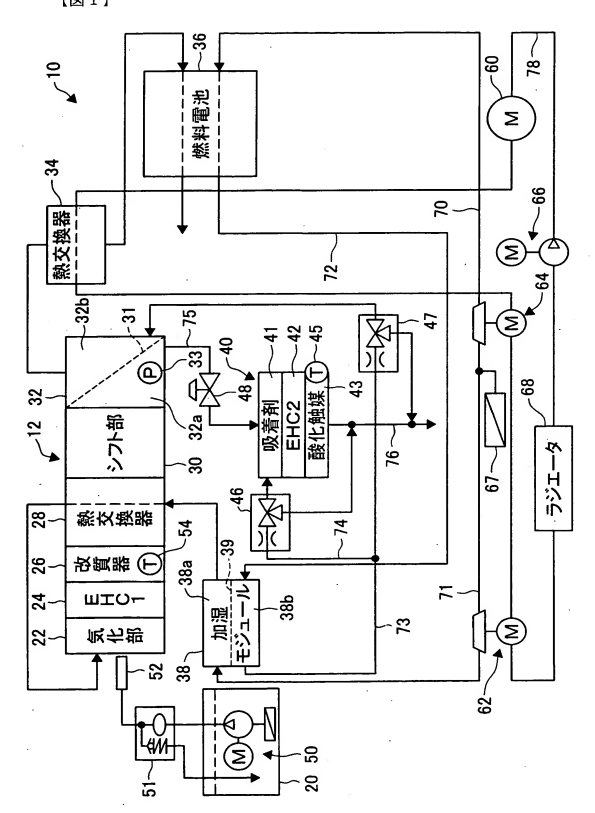
- 10…燃料電池システム
- 12…燃料改質装置
- 20…予混合燃料タンク

- 2 2 … 気化部
- 24…第1加熱部
- 26…改質器
- 28…熱交換器
- 30…シフト部
- 3 1 …水素分離膜
- 3 2 …水素分離部
- 3 2 a … 改質ガス部
- 3 2 b …抽出部
- 33…圧力センサ
- 3 4 …熱交換器
- 3 6 …燃料電池
- 38…加湿モジュール
- 3 8 a …加湿部
- 38b…カソード排ガス部
- 39…水蒸気透過膜
- 40…浄化部
- 41…吸着剤
- 42…第2加熱部
- 43…酸化触媒
- 45…温度センサ
- 46,47…流量調節弁
- 4 8 … 調圧弁
- 50…ポンプ
- 51…調圧弁
- 52…ノズル
- 54…温度センサ
- 60…駆動モータ
- 62, 64…ブロワ

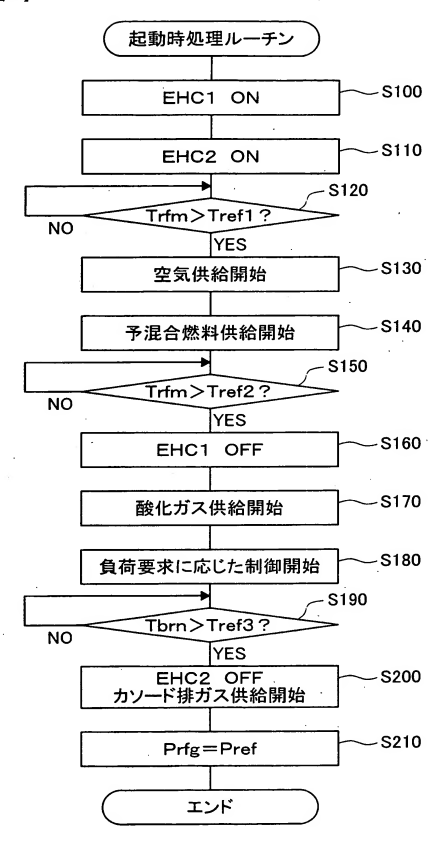
- 66…ポンプ
- 67…フィルタ
- 68…ラジエータ
- 70…酸化ガス供給路
- 71…空気流路
- 72…カソード排ガス路
- 73…カソード排ガス路
- 74…カソード排ガス分岐路
- 75…抽出排ガス路
- 76…酸化排ガス路
- 78…冷却水流路

【書類名】 図面 【図1】

Ð



[図2]



【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 より簡素な構造によって、改質反応に供する改質燃料と水との供給量の比を所定の値に安定化させる技術を提供する。

【解決手段】 燃料改質装置12は、予混合燃料タンク20を備える。予混合燃料タンク20には、所定の割合のガソリンと水とを、乳化剤を用いてエマルション化した予混合燃料が、貯蔵される。この予混合燃料は、ノズル52を介して気化部22内に噴霧される。気化部22には、酸化反応が進行する改質器26や、第1加熱部24や、熱交換器28を経由して気化部22に供給される空気によって、熱が供給可能となっている。気化部22内に噴霧された予混合燃料は、上記のように供給される熱によって直ちに気化し、改質器26に供給される。さらに、気化部22には、加湿モジュール38で加湿された加湿空気が供給可能となっている。

【選択図】

図 1

出願人履歴情報

識別番号

[000003207]

1. 変更年月日

1990年 8月27日

[変更理由]

新規登録

住 所

愛知県豊田市トヨタ町1番地

氏 名

トヨタ自動車株式会社